



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-003900/07

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 12, пом. II, ком. 29
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	19.11.2007
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	05.04.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Арбидол®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Умифеновир
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	50 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
умифеновира гидрохлорида моногидрат 51.75 мг (в пересчете на умифеновира гидрохлорид 50.00 мг), вспомогательные вещества (крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая, повидон (повидон K30), кальция стеарат, кроскармеллоза (кроскармеллоза натрия), оболочка: Опадрай 10F280003 Белый (Opadry 10F280003 White) [гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза 2910), макрогол (полиэтиленгликоль), полисорбат-80 (твин-80), титана диоксид])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-003900/07-030417

023807

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Открытое акционерное общество
"Фармстандарт-Лексредства"
(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"),
Россия

305022, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, 1а/18

**Статс-секретарь - заместитель
Министра**


(подпись)
М.П.



Д.В. Костенников